

dotyczy: w trybie podstawowym bez negocjacji w postępowaniu na sukcesywne dostawy jednorazowych wyrobów medycznych, znak ZP/12/2022

Działając na podstawie art. 284 ust 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

L.p.	Pytanie Wykonawcy	Wyjaśnienie
1.	<p><u>PYTANIE 1 – zakres 2 poz. 7</u> Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego zakresu pozycji nr 7, tj. worki no godzinowej zbiórki moczu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.
2.	<p><u>PYTANIE 2 – zakres 2 poz. 7</u> Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 9 pozycja nr 3 – worka do godzinowej zbiórki moczu godzinowej o pojemności 2 600 ml, tylna biała ściana wzmocniona stelażem, pojemność komory pomiarowej – 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu, malejąca skala na worku i komorze pomiarowej, długość drenu 145 cm z kłama, 2 filtry hydrofobowe, zastawka antyrefluksyjna, igłowy i bezigłowy port do pobierania próbek moczu, kranik spustowy Cross Valve (poprzeczny T), nietoksyczny, niepirogenny. Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami</p>	Zamawiający dopuszcza produkt o parametrach opisanych w pytaniu.

	publicznymi.	
3.	<p><u>PYTANIE 3 – zakres 19, poz. 3</u></p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika 2L o wysokości 16 cm, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.</p> <p>Dopuszczenie powyższego umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p>	Zamawiający dopuszcza produkt o parametrach opisanych w pytaniu.
4.	<p><u>PYTANIE 4 – zakres 19, pozycje 9 i 11</u></p> <p>Czy Zamawiający dopuści pojemniki histopatologiczne o stawce VAT 23%?</p> <p>Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.
5.	<p><u>PYTANIE 5 – zakres 19, pozycje 10</u></p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika na próbki patologiczne o pojemności 30 ml, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.</p> <p>Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p>	Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.
6.	<p><u>PYTANIE 6 – zakres 19, pozycje 10</u></p> <p>Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemnika na próbki patologiczne o pojemności 15 ml, reszta zgodna z wymaganiami SWZ.</p> <p>Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.</p>	Zamawiający dopuszcza produkt o parametrach opisanych w pytaniu.
7.	<p>Zwracamy się prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu:</p> <p>Załącznik nr 2 do SWZ - formularz cenowy ZAKRES 18</p> <p>Poz.8. Papier do defibrylatora typu LIFEPAK</p>	Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

	<p>12 i 15, szer. 100mm (szerokość kratki) gr. rolki 5,5 cm. Rolka z PCV na której nawinięty jest papier. 107mm x 23 m Poz.15. Elektroda Quick-Combo do stymulacji, defibrylacji i zapisu EKG do defibrylatora typu LIFEPAK 12 i 15; pakowane x 2 szt. Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.</p>	
8.	<p>Czy Zamawiający, będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz posiadały informację w języku polskim nt. użytkowania mogące występować na opakowaniu? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.</p>	<p>Zamawiający dopuszcza, ale nie stawia wymagań opisanych w pytaniu w odniesieniu do wymienionych akcesoriów.</p>
9.	<p>Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, wykonanych ze srebra/chlorku srebra dla uzyskania wysokiej jakości i skuteczności klinicznej oraz komfortu pacjenta. Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora.</p>	<p>Zamawiający dopuszcza, ale nie stawia wymagań opisanych w pytaniu w odniesieniu do wymienionych akcesoriów.</p>
10.	<p>Czy Zamawiający będzie wymagał, aby zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta, odpornych do min.50 kolejnych obciążeń defibrylacji (w przypadku elektrod dla pacjentów dorosłych). Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE</p>	<p>Zamawiający dopuszcza, ale nie stawia wymagań opisanych w pytaniu w odniesieniu do wymienionych akcesoriów.</p>

	lub instrukcji obsługi defibrylatora	
11.	Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaofertowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi i zaleceniami producenta oraz zgodnych z wytycznymi Stowarzyszenia AAMI (Association for the Advancement of Medical Instrumentation) zalecających stosowanie odpowiednich elektrod, przy założeniu optymalnej wielkość elektrod do defibrylacji 12 cm ² .	Zamawiający dopuszcza, ale nie stawia wymagań opisanych w pytaniu w odniesieniu do wymienionych akcesoriów.
12.	Czy Zamawiający dopuści do przetargu , akcesoria przetestowane pod kątem użytku z wyrobami LIFEPAK: papier do defibrylatora typu LIFEPAK 12 i 15, szer. 100mm (szerokość kratki), rolka z PCV na której nawinięty jest papier.107mm x 22m , (2 rolki/op.)	Zamawiający dopuszcza akcesoria o parametrach opisanych w pytaniu.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Oksana Rabij-Zabłotna

Wyk. K.T.

Data wyk.: 26.10.2022 r.